PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2005-019063

(43) Date of publication of application: 20.01.2005

(51)Int.Cl.

H01M 4/02 CO1G 51/00 CO1G 53/00 HO1M 4/58 H01M 10/40

(21)Application number: 2003-179397

(71)Applicant: CANON INC

(22)Date of filing:

24.06.2003

(72)Inventor: HAGIWARA KAZUNARI

SUZUKI NOBUYUKI **INOUE KATSUHIKO** KAWAKAMI SOICHIRO

(54) ELECTRODE MATERIAL FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY, ELECTRODE STRUCTURE, AND LITHIUM SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive electrode active substance having an excellent high-temperature storage property and a high cycle property, that is, an electrode material for a lithium secondary battery, and an electrode structure and a lithium secondary battery using the electrode material.

SOLUTION: The electrode material is made of particles each having a central part and a surface covering its surface, with the central part and the surface occupying 80-99% and 20-1% of a distance from the center to its outermost surface, respectively, and the central part and the surface are LiM1-aDaO2 and LiM1-bEbO2 having α -NaFeO2 structures, respectively. Wherein, M is Co or Ni, D is Co being M, or a transition metal element of which the part of Ni is replaced or Al, E is Co being M or a metal element of which the part of Ni is replaced, and $M \neq E$. A content of an element E of the central part satisfies an atom ratio of E/(M+D+E)<0.05, and a content of an element D of the surface part satisfies an atom ratio of D/(M+D+E)<0.05.



(19) 日本国特許厅(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2005-19063 (P2005-19063A)

(43) 公開日 平成17年1月20日(2005.1.20)

(51) Int.Cl. ⁷	FI			テーマコード (参考)	
HO1M 4/02	нолм	4/02	С	4G048	
CO1G 51/00	CO1G	51/00	Α	5H029	
CO1G 53/00	COIG	53/00	Α	5H05O	
HO1M 4/58	нолм	4/58			
HO 1 M 10/40	HO1M	10/40	Z		
		審查請求	未請求	請求項の数 20 OL (全 34]	頁)
(21) 出題番号	特願2003-179397 (P2003-179397)	(71) 出願人	0000010	07	
(22) 出題日	平成15年6月24日 (2003.6.24)		キヤノこ	ン株式会社	
			東京都大田区下丸子3丁目30		番2号
		(74) 代理人	1000905	38	
				西山 惠三	
		(74) 代理人			
				内尾 裕一	
		(72) 発明者			
			果京都方	大田区下丸子3丁目3〇番2号	-
		(70) PO 00 att	AA A	キヤノン株式会社内	4
		(72) 発明者			
			宋 尔 即 7	大田区下丸子3丁目30番2号 キヤノン株式会社内	bi
				サイノン体式芸社内	บ
				最終頁に続く	Ċ

(54) 【発明の名称】リチウム二次電池用の電極材料、電極構造体及びリチウム二次電池

(57)【要約】 (修正有)

【課題】高温保存特性が良好で高サイクル特性を有する 正極活物質、即ちリチウム二次電池用の電極材料、この 電極材料を使用した電極構造体及びリチウム二次電池の 提供。

【解決手段】中心部とその表面を覆う表面部を有する粒子からなり、前記粒子の中心からその最表面までの距離の80~99%を前記中心部が占め前記距離の20~1%を前記表面部が占め、前記中心部及び表面部それぞれが $\alpha-NaFeO2$ 構造を有するLiM1-。DaO2及びLiM1-bEbO2(Mは、CoまたはNiであり、Dは前記MであるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素またはAlであり、Eは前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M≠Eである)であり、中心部の元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E) < 0.05を満足する、リチウム二次電池用の電極材料。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

中心部とその表面を覆う表面部を有し平均粒径が0.1 ~10.0μmである粒子からなり、前記粒子の中心か らその最表面までの距離の80~99%を前記中心部が 占め、前記距離の20~1%を前記表面部が占め、前記 中心部がα-NaFeO2構造を有するLiM1-aD 。O2(Mは、CoまたはNiであり、Dは、前記Mで あるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素また はA1であり、M≠Dである)からなり、前記表面部が α-NaFeO2構造を有するLiM1-bEbO 2(Mは、CoまたはNiであり、Eは、前記Mである CoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M≠ Eである) からなり、前記中心部における元素Eの含有 量は原子比でE/(M+D+E) < 0. 05を満足し且 つ前記表面部における元素Dの含有量は原子比でD/ (M+D+E) < 0.05を満足し、前記中心部の置換 元素Dの種類及びaと前記表面部の置換元素Eの種類お

【請求項2】

池用の雷極材料。

前記表面部の厚さが 0.01 μ m以上である請求項1に 記載の電極材料。

よびbが互いに異なることを特徴とするリチウム二次電

【請求項3】

前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E)<0.01を満足し、前記表面部における元素Dの含有量は原子比でD/(M+D+E)<0.01を満足する請求項1または2に記載の電極材料。

【請求項4】

前記中心部の $LiM_{1-a}D_aO_2$ および前記表面部の $LiM_{1-b}E_bO_2$ のMが C_0 であって、前記中心部の置換元素Dは、Al, Ti, Ni, B0 のB0 の置換元素Dは、B1, B1, B3 の範囲であり、前記 B3 は B4 の B5 の B6 の B7 の B8 を含む元素であり、前記 B8 の B9 の

【請求項5】

前記中心部の $LiM_1 - aD_aO_2$ 及び前記表面部の $LiM_1 - bE_bO_2$ のMがCoであって、前記中心部の置換元素Dは、AI, Mn, Ti, QびNiからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記aは0.01 < a < 0.25の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、AI又は/QびMgを含む元素であり、前記bは0.01 < b < 0.25の範囲である請求項1乃至3のいずれかに記載の電極材料。

【請求項6】

前記中心部のLiMι-aD。O2及び前記表面部のL iM_{1-b}EbO2のMがNiであって、前記中心部の 置換元素Dは、Ti, Co, QVMn からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 a は 0.01 < a < 0.25 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素 E は、4 族、5 族、Q び 1 4 族に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 B は 0.01 < b < 0.25 の範囲である請求項 1 乃至 3 のいずれかに記載の電極材料。

2

【請求項7】

前記中心部の $LiM_{1-a}D_aO_2$ 及び前記表面部の $LiM_{1-b}E_bO_2$ のMがNiであって、前記中心部の置換元素Dは、Ti, Co, D0 及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記aは0.01<a<0.25の範囲であり、D1 の前記表面部の置換元素D2 は、D3 以又はD5 は を含む元素であり、前記D6 はD7 に記載の電極材料。

【請求項8】

リチウム二次電池用の電極材料を有する電極構造体であ って、前記電極材料として、中心部とその表面を覆う表 面部を有し平均粒径が0.1~10.0μmである粒子 からなり、前記粒子の中心からその最表面までの距離の 80~99%を前記中心部が占め、前記距離の20~1 %を前記表面部が占め、前記中心部がα-NaFeO2 構造を有するLiM1-aDaO2 (Mは、Coまたは Niであり、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部 を置換した遷移金属元素またはAlであり、M≠Dであ る) からなり、前記表面部がα-NaFeO2構造を有 するLiM1-bEbO2 (Mは、CoまたはNiであ り、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換し 30 た金属元素であり、M≠Eである)からなり、前記中心 部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+ E) < 0.05を満足し且つ前記表面部における元素D の含有量は原子比でD/ (M+D+E) < 0.05を満 足し、前記中心部の置換元素Dの種類及びaと前記表面 部の置換元素Eの種類およびbが互いに異なる、電極材 料を使用することを特徴とする電極構造体。

【請求項9】

前記表面部の厚さが 0.01 μ m以上である請求項 8 に 記載の電極構造体。

10 【請求項10】

前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E)<0.01を満足し、前記表面部における元素Dの含有量は原子比でD/(M+D+E)<0.01を満足する請求項8または9に記載の電極構造体。

【請求項11】

前記中心部のLiM1-。DaO2 および前記表面部の LiM1-bEbO2のMがCoであって、前記中心部 の置換元素Dは、Al, Ti, Ni, 及びMnからなる 群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前 50 記aはO.O1<a<0.25の範囲であり、且つ前記

表面部の置換元素 E は、2 族及び 13 族に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 6 は 6 は 6 の 1 に 1 の 1 の 1 の 1 の 1 の 1 で 1 の 1 で 1 の 1 で 1 の 1 で 1 の 1 で 1 の 1 で 1 の 1 で 1

【請求項12】

前記中心部のLiM1-aDaO2及び前記表面部のLiM1-bEbO2のMがCoであって、前記中心部の 置換元素Dは、Al, Mn, Ti, 及びNiからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 aはO.01<a<0.25の範囲であり、且つ前記表 10 面部の置換元素Eは、Al又は/及びMgを含む元素であり、前記bはO.01<b<0.25の範囲である請求項8乃至10のいずれかに記載の電極構造体。

【請求項13】

前記中心部の $LiM_{1-a}D_{a}O_{2}$ 及び前記表面部の $LiM_{1-b}E_{b}O_{2}$ のMがNiであって、前記中心部の置換元素Dは、Ti, Co, 及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 aは 0.01 < a < 0.25の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、4族,5族,及び14族に属する元素 20からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記BはA000 A01 A000 A01 A000 A00 A000 A000 A000 A000 A000 A000 A000 A000 A000

【請求項14】

前記中心部の $LiM_{1-a}D_aO_2$ 及び前記表面部の $LiM_{1-b}E_bO_2$ のMがNiであって、前記中心部の置換元素Dは、Ti, Co, 及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 at0、01<a<0、25の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、V又は/及びSiを含む元素であり、前記 bは0、01<b<0、25の範囲である請求項8乃至10のいずれかに記載の電極構造体。

【請求項15】

少なくとも正極、負極及び電解質を有するリチウム二次 電池であって、前記正極として、請求項8乃至14のい ずれかに記載の電極構造体を使用することを特徴とする リチウム二次電池。

【請求項16】

リチウム二次電池の正極活物質材料として使用する、中心部と該中心部の表面を覆う表面部とからなる構成を有 40 する正極活物質粒子について、前記中心部を α -NaF e O 2 構造を有するLiMi-aDaO2 (Mは、CoまたはNiであり、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素またはAIであり、M \neq Dである)で構成し、前記中心部の外表面から前記粒子の最表面の間を前記表面部で占めるものとし、前記表面部を α -NaFeO2構造を有するLiMi-bEbO2 (Mは、CoまたはNiであり、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M \neq Eである)で構成し、前記中心部の置換元素Dの種類及 50

びaと、前記表面部の置換元素Eの種類及びbが異なる 正極活物質粒子を仮想的に表わせる特定の原子集合体モデルを作製し、電子の運動が従うシュレディンガーの波 動方程式を解く手法である密度汎関数法を用いて、前記 表面部の前記M原子と前記O原子の結合力を評価することにより前記D元素および前記E元素の添加可能性を予測し、その予測に基づいて正極活物質材料の適否判定方法。

【請求項17】

前記中心部のLiM1-aDaO2及び前記表面部のLiM1-bEbO2のMがCoであって、前記中心部の置換元素Dは、Al, Ti, Ni, 及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、2族及び13族に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素である請求項16に記載の正極活物質材料の適否判定方法

【請求項18】

前記中心部のLiM1-aDaO2及び前記表面部のLiM1-bEbO2のMがCoであって、前記中心部の置換元素Dは、Al, Mn, Ti, 及びNiからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、Al又は/及びMgを含む元素である請求項16に記載の正極活物質材料の適否判定方法。

【請求項19】

前記中心部のLiM1-aDaO2及び前記表面部LiM1-bEbO2のMがNiであって、前記中心部の置換元素Dは、Ti,Co,及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、4族、5族、及び14族に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素である請求項16に記載の正極活物質材料の適否判定方法。

【請求項20】

前記中心部のLiM1-aDaO2及び前記表面部のLiM1-bEbO2のMがNiであって、前記中心部の置換元素Dは、Ti, Co, 及びMnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素、且つ前記表面部の置換元素Eは、V又は/及びSiを含む元素である請求項16に記載の正極活物質材料の適否判定方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、リチウム二次電池用の電極材料、前記電極材料を用いた電極構造体、及び前記電極構造体を用いたリチウム二次電池に関する。尚、本明細書における元素の属に関する表記はIUPAC Periodic Tableに準じている。

[0002]

【従来の技術】

最近、大気中に含まれるCO2ガス量が増加しつつあ り、それがもたらす温室効果により地球の温暖化が懸念 され、CO2ガスの排出量を減らす対策が世界的規模で 検討されている。例えば、化石燃料を燃焼させて得られ る熱エネルギーを電気エネルギーに変換する火力発電所 では、多量のCO2ガスが排出されるため、新たに火力 発電所を建設することが難しくなって来ている。こうし たことから、増大する電力需要に対応するために、電力 の有効利用法として、余剰電力である夜間電力を一般家 10 庭に設置した二次電池に蓄えて、これを電力消費量が多 い昼間に使用して負荷を平準化する、所謂ロードレベリ ングが提案されている。これとは別に、化石燃料で走る 自動車は、CO2ガスの他、NOx、SOx、炭化水素 などを排出するので、大気汚染物質の他の発生源として 問題視されている。大気汚染物質の発生源を少なくする 観点から、二次電池に蓄えられた電気でモーターを駆動 させて走る電気自動車は、大気汚染物質を排出しないの で、注目され、早期実用化に向けて研究開発が盛んに行 われている。こうしたロードレベリング用途や電気自動 車に用いる二次電池については、高エネルギー密度にし て長寿命であり、且つ低コストであることが要求され

さらに、ブック型パーソナルコンピュータ、ワードプロ セッサー、ビデオカメラ及び携帯電話等のポータブル機 器の電源に使用する二次電池については、小型にして軽 量で且つより高性能な二次電池の早期提供が切望されて

[0003]

上述した要求に対応する高性能な二次電池が各種提案さ れ、実用化されているものもある。そうした実用に付さ れているリチウム二次電池の代表的な構成は、負極を構 成する負極材料(負極活物質)に炭素材料を用い、正極 を構成する正極材料(正極活物質)にリチウムーコバル ト複合酸化物 (LiCoO2) を用い、電解質にエチレ ンカーボネイト系の電解質を用いるものである。前記正 極材料として用いられているリチウムーコバルト複合酸 化物(LiCoO2)は、少ない資源のコバルトを原料 に使用することから高価であるという欠点を有している が、現存の正極材料(正極活物質)の中では最も実用価 40 値の高いものとされている。この主たる理由は、他にこ れに替わる有効なものが未だ提供されていないことにあ る。即ち、例えば、髙容量及び高エネルギー密度化が期 待されるリチウムーニッケル複合酸化物(LiNi O2) や原料が資源的に豊富であり比較的安価であるリ チウムーマンガン複合酸化物(LiMn2〇4)は、合 成が難しくまた充放電を繰り返すことで容量が低下する といった問題があるのに対し、リチウムーコバルト複合 酸化物(LiCoO2)は、合成が容易でありまた充放

リチウムーニッケル複合酸化物(LiNiO2)の欠点 を改善するために開発されたリチウムーニッケルコバル ト複合酸化物 (LiNi1-xCoO2) は、充放電を 繰り返した後の容量の維持という特性が未だ十分ではな く、リチウムーコバルト複合酸化物(LiCoO2)に

6

[0004]

優るものではない。

ところで、リチウム二次電池の正極に使用する正極材料 (正極活物質) についは、複数の異種元素からなる結晶 系のリチウム―遷移金属複合酸化物が多数提案されてい る。例えば特開平3-219571号公報には、LiM n2O4のMnの一部をCo, Cr, またはFeで置換 した正極活物質材料が開示されている。また、特開平4 --188571号公報には、LiCoO2のCoの一部 をTi, V, Cr, Mo, Ni, またはFeで置換した 正極活物質材料が開示されている。これらの技術は、L iMn2O4またはLiCoO2の構成元素の一部を異 種元素で置換してその正極活物質としての特性の改善を 目指したものであるが、これらの正極活物質材料は、充 放電を繰り返した後の容量維持に係る特性については十 分とは云えないものである。

[0005]

この他、特開平8-222219号公報には、正極活物 質であるリチウム一遷移金属複合酸化物の粒子表面をT iB₂, TiC, TiN, TiSi₂, Fe₃O₄, I rO2, またはAuで被覆した正極活物質が開示されて いる。また、特開平8-250120号公報には、正極 活物質であるリチウム―遷移金属複合酸化物の粒子表面 &TiSe2, TiTe2, TiS2, またはMoS2 で被覆した正極活物質が開示されている。これらは、主 たる正極活物質粒子表面を所定の物質で被覆することに より該正極活物質粒子表面の特性の改善を目指したもん である。しかし、このように表面を被服した構成の正極 活物質であっても、充放電を繰り返した後の容量維持に 係る特性については十分とは云えないものである。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

リチウム―遷移金属複合酸化物であるα-NaFeO2 構造を有するLiMO2 (Mは、CoまたはNi)は、 リチウム二次電池の正極活物質として有用であるとして 評価されているが、充放電に伴う容量劣化が起き易く、 特に60℃といった高温状態での充放電を繰り返す場 合、その容量劣化はより大きくなるという重大な問題点 があることから実用に価しないものとされている。 本発明は、この問題点を解決し、α-NaFeO2構造 を有するLiMO2の持つ優れた特性を生かし、充放電 に伴う容量劣化が抑制されて優れた特性を発揮する正極 活物質、即ちリチウム二次電池用の正極材料を提供する ことを目的とする。また本発明は、この正極材料を使用 電を繰り返しても容量低下は比較的少ない。また、前記 50 した電極構造体及びリチウム二次電池を提供することを

目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、α-NaFeO2構造を有するLiMO 2に係る上記問題点を解決すべく、実験を介して鋭意研 究を重ねた。その結果、正極活物質としてのα-NaF e O 2 構造を有するLiMO2 (Mは、CoまたはNi である)中のLiが抜けた状態のとき、該リチウム一遷 移金属複合酸化物の粒子表面における遷移金属M-酸素 の結合が弱まることを見出した。更に、前記リチウムー 10 遷移金属複合酸化物 (正極活物質) の粒子を中心部と し、その表面を覆う他のリチウム一遷移金属複合酸化物 からなる表面部を形成し、前記中心部の遷移金属元素の 一部を他の遷移金属元素またはAIで置換し、前記表面 部の遷移金属元素の一部を特定元素で置換することによ って、前記正極活物質の粒子表面での遷移金属-酸素の 結合を強めることができることを見出した。

[0008]

即ち、中心部とその表面を覆う表面部とからなる平均粒 径が 0. 1~10.0μmである正極活物質粒子であっ 20 て、前記粒子の中心からその最表面までの距離の80~ 99%を前記中心部が占め前記距離の20~1%を前記 表面部が占め、前記中心部がα-NaFeO2構造を有 するLiM1-aDaO2 (Mは、CoまたはNiであ り、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換し た遷移金属元素またはAlであり、M≠Dである)であ り、前記表面部がα-NaFeO2構造を有するLiM 1-b EbO2 (Mは、CoまたはNiであり、Eは、 前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素 素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E) < 0.05 を満足し、前記表面部における元素Dの含有量は原子比 でD/ (M+D+E) < 0. 05を満足する正極活物質 粒子は、このように前記中心部の置換元素Dの種類及び a と前記表面部の置換元素Eの種類およびb が互いに異 なることから、正極活物質粒子の表面における遷移金属 一酸素の結合が強く、高温保存特性が良好で高サイクル 特性を有するものであることを見出した。

[0009]

本発明は、以上見出した事実に基づくものである。即 ち、本発明は、中心部とその表面を覆う表面部とからな る平均粒径が 0.1~10.0μmである正極活物質粒 子であって、前記粒子の中心からその最表面までの距離 の80~99%を前記中心部が占め前記距離の20~1 %を前記表面部が占め、前記中心部がα-NaFeO2 構造を有するLiM1-aDaO2 (Mは、Coまたは Niであり、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部 を置換した遷移金属元素またはAIであり、M≠Dであ る) であり、前記表面部がα-NaFeO2構造を有す るLiM₁-bE_bO₂ (Mは、CoまたはNiであ

り、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換し た金属元素であり、M≠Eである)であり、前記中心部

における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E) < 0. 05を満足し、前記表面部における元素Dの含有 量は原子比でD/(M+D+E) < 0. 05を満足する 正極活物質粒子からなる、リチウム二次電池用の電極材 料、電極材料を使用した電極構造体、及び電極構造体を

使用したリチウム二次電池を提供する。

8

[0010]

【発明の実施の形態】

本発明者らは、鋭意研究を重ねた結果、α-NaFeO 2 構造を有するLiMO2(Mは、CoまたはNiであ る) 正極活物質材料において、リチウムイオン脱離時す なわち充電状態において、該正極活物質材料の粒子表面 におけるM-Oの結合力が極端に減少することを見出し た。このため、結晶構造が不安定となり充放電を繰り返 す際、電気化学的に不活性となる構造変化を引き起こす と考えられる。また、前記粒子表面の不安定性のため水 分との反応により表面の酸素が分解、遷移金属の溶解等 が生じていると考えられる。さらに、この表面の不安定 性のため、有機溶媒、電解質の分解を引き起こしている と考えられる。

[0011]

本発明は、すくなくとも負極、セパレーター、充放電に よってリチウムイオンの吸蔵一脱離可能な正極活物質か らなる正極、及びイオンの伝導体である電解質からなる リチウム二次電池において、前記正極の正極活物質とし て、主構成物質の粒子表面が、図1に示すような構造を とることにより表面における遷移金属元素M一酸素の結 であり、M≠Eである)であり、前記中心部における元 30 合を強くし、結晶構造を安定化させ、表面を安定化させ たリチウムー遷移金属複合酸化物の正極活物質を用いる ことを特徴とする。

[0012]

〔表面の結合力の算出方法〕

結合力の導出は、図2のフローチャートに示す方法によ り行った。以下この方法について詳しく説明する。計算 方法は文献H. Adachi etl, Phys. So 45(1978)にある密度汎 c. jpn, 875, 関数法を用いた。

[0013]

ステップ1:

〔モデル〕

先ず、使用した原子集合体モデルについて説明する。使 用した原子集合体モデルを図3に示す。図3は、Li脱 離状態のLiCoO2またはLiNiO2の結晶の一部 を切り出したものである。図3において、△及び▲は酸 素原子を示し、○及び□はM原子を示し、中心の◎は中 心部の置換原子を示し、外側の●は表面部の置換原子を 示す。表面のM-Oの結合は、▲の酸素原子と□のM元 50 素間について調べた。

[0014]

[モデルの妥当性]

図3のモデルは、2つの酸素層に1つのM層がはさまれ たクラスターモデルであるが、該クラスターの上下にα 一NaFeO2型LiMO2は、Li層が存在するがL i脱離時を仮定しているためLiは存在しないモデルを 用いている。従って、本来は[O-M-O]、空間、 「O-M-O]、空間、…となる。このとき、各[O-M-O] は、お互いに空間により隔たっているため空間 を越えて及ぼす結合に関する相互作用は【O-M-O】 内のM-Oの結合に比べて十分に小さいため、O-M-Oが1つ形成したクラスターで十分に原子間の状態を表 わすことが可能である。またM層において、内部を中心 部、外側を表面部として扱ったことに関して内側も外側 も上下に関して、酸素層一つしか存在しないため、どち らも表面を表現している可能性も考えられるが、Li脱 離状態ではLiが存在しない空間が現実的にも起こるた め、一つのM層の内部を中心部、外部を表面部と扱うこ とは妥当である。また、現実的には中心部の元素が一つ ではなく、複数個存在しより広がったクラスターを用い 20 素原子模型で用いられる量である。 るべきであるが、表面のM-Oの結合の変化を調べるた めには、中心部の元素は一つであっても、中心部の元素 が表面へ影響を与えるため、図3のモデルは妥当と考え られる。

9

[0015]

[計算方法]

次に計算手順について詳細な説明を行う。

(計算式の単位系)

計算式の単位系は原子単位系で記述する。すなわち、以 下の(数1)~(数5)の式のものを1とする。

【数1】

長さの単位:ボーア半径

$$a_o = \frac{h}{4\pi^2 me^2} = 0.529177 \times 10^{-10}$$
 [m]

【数2】

電荷の単位:陽子の電荷

$$e = 1.602177 \times 10^{-19}$$
 [C]

【数3】

エネルギーの単位:単位距離離れた2つの単位電荷の間*

 $h(\overrightarrow{r_{v}}) = -\frac{1}{2}\nabla_{\overrightarrow{r_{v}}}^{2} - \frac{Z_{v}}{\left|\overrightarrow{r_{v}} - \overrightarrow{R_{v}}\right|} + \int \frac{D(\overrightarrow{r'})}{\left|\overrightarrow{r_{v}} - \overrightarrow{r'}\right|} dV' - 3\alpha \left\{\frac{3}{4\pi}D(\overrightarrow{r_{v}})\right\}^{\frac{1}{3}}$

40

50 波動方程式:

*に働く静電エネルギー

$$E_h = \frac{e^2}{a_0} = 27.211605$$
 [eV]

【数4】

質量の単位:電子の質量

$$m = 9.10939 \times 10^{-31}$$
 [kg]

【数5】

時間の単位:

$$t_0 = \frac{h}{2\pi E_h} = 2.418885 \times 10^{-17} \text{ [s]}$$

ここで、hはプランク定数(6.626075×10 -34 [J s])、ボーア半径はボーアの水

[0016]

ステップ2:

[原子軌道の計算]

モデル内で用いる原子の初期の電子密度を与えるため に、孤立原子ャの位置

(外1) における i 番目の電子に関する軌道 (原子軌道 (外2)) とその固有エネルギー ε i を求める。そのた めに以下の(数6)式のハミルトニアン(外3)と(数 7) の式の波動方程式を用いた。

30 【外1】

【外2】

[外3]

【数 6】

ハミルトニアン:

II

$$h(\overrightarrow{r_{v}}) \cdot a_{i}(\overrightarrow{r_{v}}) = \varepsilon_{i} \cdot a_{i}(\overrightarrow{r_{v}})$$

ここで、(数8)で添え字は、微分を行う座標系を表わしている。 Z_v は原子核の電荷、(外4)は原子核の位置である。

【数8】

$$\nabla^2 = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$$

【外4】

 \overline{R}_{ν}

(外5) は、位置 (外6) における電子密度、積分内の dV = dx dy dz、 $\alpha = 0$. 7である。 (数6) の式 の左辺第一項は、電子の運動エネルギー、第二項は原子 20 核から受けるポテンシャル、第三項は電子系のポテンシャル、第四項は、交換ポテンシャルで補正項である。 【外5】

D(r)

【外6】

r

[0017]

ステップ3:

〔初期の電子密度をモデルに与える〕 初期の電子密度(外7)は原子軌道(外8)の自乗の和 とし、(数9)の式のように与える。

【外7】

 $D_{in} \begin{pmatrix} r \\ r \end{pmatrix}$

【外8】

 $a_i(\vec{r})$

【数9】

$$D_{in}(\vec{r}) = \sum_{i} \left\{ a_{i}(\vec{r}) \right\}^{2}$$

12

ここで、添え字 i は全電子に対するものである。

[0018]

ステップ4:

[分子軌道の計算]

10 ここで、LCAO法 (liner combination of atomic orbitals).を用いた。分子軌道を前述の各原子軌道の線形結合で表わす方法であり、すなわち、1番目の電子の位置(外9)における分子軌道を(数10)の式のように、

【外9】

r

【数10】

$$\phi_{t}(\vec{r}) = \sum_{l} C_{il} \cdot a_{i}(\vec{r})$$

と表わす。ここで、C;」は定数である。C;」の値 (0≦C;」≦1)により、どの原子軌道が大きく分子 軌道に関与しているか調べることが出来る。この関係を 用いて分子軌道(外10)とその固有エネルギーε」を 求める。

【外10】

30

40

 $\phi_{l}(\vec{r})$

そのために以下の (数11) の式のハミルトニアン (外11)

と(数12)の式の波動方程式を用いた。

【外11】

h(r)

【数11】

 $h(\vec{r}) = -\frac{1}{2}\nabla_{\vec{r}}^{2} - \sum_{v} \frac{Z_{v}}{\left|\vec{r} - \vec{R}_{v}\right|} + \int \frac{D_{in}(\vec{r'})}{\left|\vec{r} - \vec{r'}\right|} dV' - 3\alpha \left\{\frac{3}{4\pi}D_{in}(\vec{r})\right\}^{\frac{1}{3}}$

【数12】

$$h(\vec{r}) \cdot \phi_l(\vec{r}) = \varepsilon_l \cdot \phi_l(\vec{r})$$

ここで(数11)の式の左辺第一項は、電子の運動エネルギー、第二項は系全ての原子核から受けるポテンシャル、第三項は電子系のポテンシャル、第四項は、交換ポテンシャルで補正項である。

[0019]

ステップ5:

[永年方程式]

上記波動方程式(数12)の式を解くことと、永年方程 式を解くことは同値のため、実際には成分表示の(数1 3)の式または行列表示の(数16)の式の行列式を解 20 く。具体的な成分表示は(数13)の式で表わされる。

【数13】 成分表示:

$$\sum_{i} \sum_{i} (H_{ij} - \varepsilon_{i} \cdot S_{ij}) \cdot C_{ji} = 0$$

ここで、 H_{ij} は(数14)の式、 S_{ij} は(数15)の式で表わされる。

【数14】

$$H_{ij} = \int a_{i}(\vec{r}) \cdot h(\vec{r}) \cdot a_{j}(\vec{r}) dV$$

【数15】

$$S_{ij} = \int a_i(\bar{r}) \cdot a_j(\bar{r}) dV$$

また、(数13)の式の成分表示を整理し、行列表記したものが(数16)の式で表わされる。

【数16】

行列表示:

$$(\hat{H} - \hat{\epsilon} \cdot \hat{S}) \cdot \hat{C} = \hat{0}$$

記号の上の「は、それが行列であることを表わす。

上記、永年方程式を解くことで、分子軌道(外 12)と その固有エネルギー ϵ 1 を求める。

【外12】

 $\phi_l(\vec{r})$

[0020]

ステップ6:

[計算前後の電子密度の比較]

分子軌道(外13)の自乗の和より、計算後の電子密度 (外14)が求まり、(数17)の式で表わされる。 【外13】

 $\phi_{l}(r)$

【外14】

 $D_{out}(\vec{r})$

【数17】

$$D_{cut}(\vec{r}) = \sum_{l} \{ \phi_{l}(\vec{r}) \}^{2}$$

次に計算前後の電子密度の差Zを(数18)の式から求める。

【数18】

30

$$Z = D_{out}(\vec{r}) - D_{in}(\vec{r})$$

[0021]

ステップ7:

電子密度の差2≠0のとき、計算後の電子密度を再度初 40 めに入力した電子密度、すなわち、(数19)としてス テップ3へ戻る。

【数19】

$$D_{in}(\vec{r}) = D_{out}(\vec{r})$$

[0022]

ステップ8:

M=0のとき、最終的な電子密度(数20)として求め、そのときの分子軌道(外15)とその固有エネルギ 50 - ειを得る。

【数20】

$$D_{end}(\vec{r}) = D_{out}(\vec{r})$$

15

【外15】

$$\phi_i(\vec{r})$$

[0023]

ステップ9:

[結合力の計算]

特定の原子Aと原子B間の結合力の強さを計算する。ここでの結合力は、共有結合性の強さを表わす。 計算方法は、マリケンの方法(文献:Mullike

n. R. S, J. Chem. Phys, 23, 183 3-1846 (1955)) であり、計算式は以下の (数21) の式を用いる。

【数21】

原子A, B間の結合力:

$$Q_{AB} = \sum_{\substack{l \in A \\ j \in B}} \left(\sum_{l} f_{l} \cdot C_{il} \cdot C_{jl} \cdot S_{ij} \right)$$

ここで、fıは分子軌道lを占有する電子の占有数である。また、i,jについての和はA原子、B原子に属するもののみについて行うことを意味する。このQABの大きさにより、結合力の強さを評価する。

[0024]

〔表面の結合力の計算結果〕

図4は、上記表面の結合力の算出方法にて計算した、L iMO_2 のLiの有無による表面におけるM-Oの結合力の変化率(結合力の変化率 [%] =表面の結合力/L iMO_2 時の表面の結合力 \times 100)を表している。M =Co及びNiともにLiの抜けた状態で結合力が弱くなることが明らかになった。これが $\alpha-N$ aFeO $_2$ 構造を有するL iMO_2 を正極に用いたリチウム二次電池の充放電を繰り返したときに構造の不安定性、60C以上の高温下における保存時の金属イオンの溶出等の要因 40の1つと考えられる。

[0025]

図5は、M=Coのとき、内部のCoの原子をAl、Ti、Mn、Niで置換、表面のCoの一部を他元素で置換したときの表面におけるCo-O結合力の増減率(増減率(%)={(各表面、内部の元素置換したときのCo-Oの結合力)-(置換を全くしていないときの表面のCo-Oの結合力)*/(置換を全くしていないときの表面のCo-Oの結合力)×100、置換を全くしていないときの表面のCo-Oの結合力の増減率が0%)

16

の変化を示すグラフであり、横軸は表面の置換元素を示 す。この図5から、Co-Oの結合力を強くする元素 は、2族、13族に属する元素であり、より好ましくは AI、Mgであることを見出した。また、図6は、M= Niのとき、内部のNiの原子をTi, Mn, Coで置 換、表面のNiの一部を他元素で置換したときの表面に おけるNi-O結合力の増減率(増減率(%)={(各 表面、内部の元素置換したときのNi-Oの結合力)-(置換を全くしていないときの表面のNi-Oの結合 10 力) } / (置換を全くしていないときの表面のNi-O の結合力)×100、置換を全くしていないときの表面 のNi-Oの結合力の増減率が0%)の変化を示すグラ フであり、横軸は表面の置換元素を示す。この図6か ら、Ni-Oの結合力を強くする元素は、4族, 5族, 14族に属する元素であり、より好ましくはV、Siで あることが判った。

[0026]

[正極活物質]

本発明における正極活物質(正極活物質粒子)は、中心 部とその表面を覆う表面部とからなる平均粒径が0.1 ~10.0µmである正極活物質粒子であって、前記粒 子の中心からその最表面までの距離の80~99%を前 記中心部が占め前記距離の20~1%を前記表面部が占 め、前記中心部がα-NaFeO2構造を有するLiM 1-aDaO2 (Mは、CoまたはNiであり、Dは、 前記MであるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属 元素またはAlであり、M≠Dである)であり、前記表 面部がα-NaFeO2構造を有するLiM1-bEb O2 (Mは、CoまたはNiであり、Eは、前記Mであ 30 るCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M ≠Eである)であり、前記中心部における元素Eの含有 量は原子比でE/(M+D+E)<0.05を満足し且 つ前記表面部における元素Dの含有量は原子比でD/ (M+D+E) < 0.05を満足し、前記中心部の置換 元素Dの種類及びaと前記表面部の置換元素Eの種類お よびbが互いに異なることを特徴とするものである。

[0027]

正極活物質粒子の平均粒径が10.0μmより大きい範囲では電極材料層での正極活物質のパッキング密度が下40がり電池容量の低下を引き起こし易く、また、比表面積が小さくなるため高率放電性能の低下を引き起こし易い。正極活物質粒子の平均粒径が0.1μmより小さい範囲では、粒子同士の接触抵抗が増大し電極の抵抗値が高くなり高率放電特性の低下を引き起こし易い。これらの理由から、正極活物質粒子の平均粒径は0.1~10.0μmであるのが好ましい。前記粒子の中心からその最表面までの距離の80~99%を前記中心部が占め前記距離の20~1%を前記表面部が占めるようにしたのは、実験を介して得られた結果に基づいて決定したものである。前記中心部が占める割合が、前記粒子の中心

17 /

からその最表面までの距離の99%以上であると、前記表面部が薄すぎるため凹凸のある粒子の表面を一部被覆できない箇所ができてしまう。また前記中心部が占める割合が、前記粒子の中心からその最表面までの距離の80%以下であると、前記表面部が厚すぎて前記中心部の充放電容量の低下、サイクルに伴う容量の低下を引き起し易い。

[0028]

前記中心部おける元素Eの含有量は、原子比でE/(M +D+E) ≧0.05の範囲では中心部にE元素の効果 を及ぼし、容量低下を引き起こすため、前記中心部にお ける元素Eの含有量は、原子比でE/(M+D+E) く 0.05であるのが好ましい。また、前記表面部おける 元素Dの含有量は、原子比でD/(M+D+E)≧0. 05の範囲では中心部にE元素の効果を及ぼし、容量低 下を引き起こすため、前記中心部における元素Eの含有 量は、原子比でD/ (M+D+E) < 0.05であるの が好ましい。更に、凹凸のある前記中心部の正極活物質 粒子を非被覆部分がないように十分に被覆するために、 前記表面部の厚さが 0.01μm以上であること好まし い。また、前記中心部中の元素Eによる容量低下の影響 をほとんどなくすために、前記中心部における元素Eの 含有量は原子比でE/(M+D+E) < 0. 01である のがより好ましい。同様に、前記表面部中の元素Dによ る容量低下の影響をほとんどなくすために、前記中心部 における元素Eの含有量は原子比でD/(M+D+E) < 0. 01であるのがより好ましい。

[0029]

前記中心部のLiMi-aDaO2および前記表面部の LiMi-bEbO2のMがCoであって、前記中心部 の置換元素Dが、Al, Ti, Mn, 及びNiからなる 群から選ばれる少なくとも1種類の元素であるのが好ま しい。この場合、前記aの範囲が0.01<a<0.2 5であり、前記表面部の置換元素Eが、2族及び13族 に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも1種類 の元素であり、前記 b の範囲が 0. 01 < b < 0. 25 であるのが好ましい。ここで、前記aが0.25以上で は、α-NaFeO2型を維持できなく、著しく構造が 不安定となり、初期の容量低下或いはサイクルを繰り返 した後の容量低下を引き起し易く、前記aが0.01以 下では、サイクルを繰り返した際の容量低下を抑制する 十分な効果が得られない。同様に、前記 b が 0.99以 上では、α-Να Γ е Ο 2 型を維持できないか若しくは 著しく構造が不安定となり、初期の容量低下或いはサイ クルを繰り返した後の容量低下を引き起こし易く、前記 bがO. O 1以下では、サイクルを繰り返した際の容量 低下を抑制する十分な効果が得られない。

[0030]

前記中心部と前記表面部とからなる正極活物質粒子の好ましい一例としては、前記中心部のLiM:-。D。O

18

2 及び前記表面部の L i M1 - ь E ь O 2 のMが C o で あって、前記中心部の置換元素DがAl, Ti, Mn, 及びNiからなる群から選ばれる少なくとも1種類の元 素を含み、前記 a の範囲が 0. 0 1 < a < 0. 2 5 であ り、且つ前記表面部の置換元素EがAl又は/及びMg を含み、bの範囲が0.01<b<0.25である正極 活物質粒子が挙げられる。この場合、前記 a が 0. 25 以上では、α-ΝαΓεΟ2型を維持できないか若しく は著しく構造が不安定となり、初期の容量低下或いはサ イクルを繰り返した後の容量低下を引き起し易く、前記 aがO. O1以下では、サイクルを繰り返した際の容量 低下を抑制する十分な効果が得られない。同様に、前記 bが0.25以上では、α-NaFeO2型を維持でき ないか若しくは著しく構造が不安定となり、初期の容量 低下或いはサイクルを繰り返した後の容量低下を引き起 し易く、前記bが0.01以下では、サイクルを繰り返 した際の容量低下を抑制する十分な効果が得られない。 [0031]

前記中心部と前記表面部とからなる正極活物質粒子の好 ましい他の一例としては、前記中心部のLiM:-。D 。O2及び前記表面部LiMı-ь EьO2のMがNi であって、前記中心部の置換元素DがTi,Co,及び Mnからなる群から選ばれる少なくとも1種類を含み、 前記aの範囲がO.01<a<0.25であり、且つ前 記表面部の置換元素Eが、4族、5族、及び14族に属 する元素からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含 み、前記bの範囲が0.01<b<0.25である正極 活物質粒子が挙げられる。この場合、前記 a が 0. 25 以上では、α-NaFeO2型を維持できないか若しく は著しく構造が不安定となり、初期の容量低下或いはサ イクルを繰り返した後の容量低下を引き起し易く、前記 aが0.01以下ではサイクルを繰り返した際の容量低 下を抑制する十分な効果が得られない。同様に、前記b が O. 25以上では、α-NaFeO2型を維持できな いか若しくは著しく構造が不安定となり、初期の容量低 下或いはサイクルを繰り返した後の容量低下を引き起し 易く、前記bが0.01以上では、サイクルを繰り返し た際の容量低下を抑制する十分な効果が得られない。

[0032]

19

イクルを繰り返した後の容量低下を引き起し易く、前記 aが 0.01以下では、サイクルを繰り返した際の容量低下を抑制する十分な効果が得られない。同様に、前記 bが 0.25以上では、α-NaFeO2型を維持できないか若しくは著しく構造が不安定となり、初期の容量低下或いはサイクルを繰り返した後の容量低下を引き起し易く、前記bが 0.01以上では、サイクルを繰り返した際の容量低下を抑制する十分な効果が得られない。

[0033]

前記正極活物質粒子の前記中心部と前記表面部の界面は、単なる物理的な接触等ではなく、原子が化学的に結合した状態であり、前記中心部の置換元素Dの含有量a及び前記表面部の置換元素Eの含有量は粒子の中心からの距離により変化し、より好ましくは、前記中心部では該中心部と前記表面部の界面に近づくにつれて置換元素Dの含有量aが徐々に減少し、且つ、前記表面部では、前記中心部と前記表面部の界面に近づくにつれて置換元素Eの含有量bが徐々に減少することが望ましい。

[0034]

[リチウム原料、M元素原料]

リチウムの原料としては、リチウム金属、リチウムの塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、有機金属化合物などを用いるが、これらに限定されるものではない。M元素(CoまたはNi)の原料としては、これら元素の金属、塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、有機金属化合物などを用いるが、これらに限定されるものではない。

リチウムの塩及びM元素の塩の代表例としては、炭酸塩,硝酸塩,硫酸塩,スルファミン酸塩,酢酸塩,シュウ酸塩,クエン酸塩,酒石酸塩,ギ酸塩,及びアンモニ 30ウム塩が挙げられる。

[0035]

[D元素(遷移金属元素、アルミニウム元素)の原料] 遷移金属元素の原料としては、遷移金属元素の金属(遷移金属)、遷移金属元素の塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、有機遷移金属化合物などを用いるが、これらに限定されるものではない。アルミニウムの塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、有機遷移金属化合物などを用いるが、これらに 40限定されるものではない。前記遷移金属及び遷移金属化合物の遷移金属元素としては、部分的に d 殻あるいは f 殻を有する元素で、Ti、Zr,V,Nb,Cr,Mo,W,Mn,Fe,Co,Ni,及びCuが好ましい。

前記D元素の塩の代表例としては、炭酸塩,硝酸塩,硫 Hョ)2, F e (O C 2 H 5) 2, F e (O C 3 H 酸塩,スルファミン酸塩,酢酸塩,シュウ酸塩,クエン 7) 2, F e (O C 4 H 9) 2, C u (O C 2 H 5) 酸塩,酒石酸塩,ギ酸塩,及びアンモニウム塩が挙げら 50 2, C u(O C 3 H 7) 2, C u(O C 4 H 9) 2, V

れる。

【0036】 (E元素の原料)

E元素の原料としては、該元素の金属、塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、有機金属化合物などを用いるが、これらに限定されるものではない。

[0037]

〔正極活物質粒子の形成方法〕

正極活物質粒子の中心部と表面部の形成方法として、焼成により表面に焼き付ける方法、化学的に活物質表面を処理する方法、電気化学的に活物質表面に析出させる方法、蒸着により表面をコートする方法、ボールミル等により活物質微粉末に機械的エネルギーを与え中心部と表面部を強固に結合させる方法、及びこれらの方法の2種類またはそれ以上の組み合わせによる方法等が挙げられる

特に、中心部を構成する材料を合成後、該中心部材料の表面に表面部を構成する材料を湿式にて均一にコートし、焼成により表面部を構成する材料の一部が前記中心部の中心からその最表面までの距離の80%以上の範囲で内部へ拡散させる方法が好ましいものとして挙げられる。具体的には、表面部を形成する材料(例えば、所定の塩)を所定の割合で溶解させた有機溶媒にあらかじめ合成した中心部を構成する材料を拡散させたままの状態で有機溶媒を飛散させることで、乾燥した中心部を構成する材料に表面部を構成する所定の比率の塩が均一にコートされた前駆体を作製し、この前駆体を焼成することにより目的物を得る方法が好ましい方法として例示できる。但し、これに限定されるものではない。

0 [0038]

[湿式法に用いる原料]

前記表面部を形成させるために有機溶媒に添加する原料として、例えば、上述した元素の金属、塩、酸化物、水酸化物、窒化物、硫化物、ハロゲン化物、又有機金属化合物を用いることができる。均一にコートするために、好ましくはアルコールなどの有機溶媒に溶ける硝酸塩、硫酸塩、有機金属化合物が望ましい。

[0039]

前記有機金属化合物としては、例えば、金属元素のアル の コキシド、アセチルアセトナート、オクチル酸塩、ナフ テン酸塩などを用いることができる。

そうしたアルコキシドの具体例として、Mn (OC2H 5)2 , Mn (OC3H7)2, Mn (OC4H9) 2, Ni (OC2H5)2, Ni (OC3H7)2, N i (OC4H9)2, Co (OC2H5)2, Co (O C3H7)2, Co (OC4H9)2, Ti (OC2 H5)2, Ti (OC3 H7)2, Ti (OC4 H9)2, Fe (OC2H5)2, Fe (OC3H 7)2, Fe (OC4H9)2, Cu (OC2H5) 50 2. Cu (OC3H7)2, Cu (OC4H9)2, V

O (OCH3) 3, VO (OC2H5) 3, VO (OC3H7) 3, VO (OC4H9) 3, Y (OC4H9) 3, Li (OCH3), Zn (OC2H5) 2, Si (OCH3) 4, Si (OC2H5) 4, Si (OC3H7) 4, Si (OC4H9) 4, Al (OCH3) 3, Al (OC2H5) 3, Al (OC3H7) 3, 及びAl (OC4H9) 3を挙げることができる。

21

前記アセチルアセトナートの具体例として、Cu (Cs H7O2) 2, Co (C5H7O2) 2 (H2O) 2, Co (C5H7O2) 3, Ni (C5H7O2) 2 (H2O) 2, Cr (C5H7O2) 3, VO (C5H7O2) 2, Cr (C5H7O2) 3, VO (C5H7O2) 2, V (C5H7O2) 3, Fe (C5H7O2) 3, Zn (C5H7O2) 2, Ti (OC4H9) 2 (C5H7O2) 3, Zn (C5H7O2) 4を挙げることができる。

前記オクチル酸塩の具体例として、Cu(C7H15COO) 2, Ni(C7H15COO) 2, Fe(C7H15COO) 2, Fe(C7H15COO) 3, Mn(C7H15COO) 2, Co(C7H15COO) 2, Zn(C7H15COO) 2, Zr(C7H15COO) 4, Y(C7H15COO) 3, 及びLa(C7H15COO) 3を挙げることができる。

[0041]

前記ナフテン酸塩の具体例として、Cn H2n-2O2の一般式で表されるナフテン酸の塩の、ナフテン酸コバルト,ナフテン酸銅,ナフテン酸マンガン,ナフテン酸鉄,ナフテン酸ニッケル,ナフテン酸バナジウム,ナフテン酸イットリウム,及びナフテン酸ランタンを挙げることができる。

前記有機溶媒として使用するアルコールの具体例として、メチルアルコール, エチルアルコール, イソプロピルアルコール, エチレングリコール, 及びプロピレングリコールを挙げることができる。

[0042]

上記電気化学的に活物質表面に析出させる方法として、 電気化学的に粒子を成長させることにより中心部と表面 部の遷移金属分布を所望の状態にする方法が挙げられ る。詳しくは、例えば、pHを調節しながら、沈殿のし やすさの違いを利用し、遷移金属塩とLi塩の濃度勾配 を形成させた前駆体を作製し、この前駆体を焼成するこ とにより目的物を得る方法が挙げられる。但し、これに 限定されるものではない。

上記蒸着により表面をコートする方法としては、熱CVD(Chemical Vapor Deposition)法、プラズマCVD法、レーザーCVD法、フィラメント法、反応性スパッタリング法、或いは電子ビーム法が採用できる。熱CVDは加熱によって、プラズマ

CVDは放電によって、レーザーCVDはレーザーの熱エネルギーあるいは光エネルギーによって、フィラメント法はタングステンなどのフィラメントの加熱によって、反応性スパッタリング法は反応性ガス雰囲気でスパッタリングすることによって、電子ビーム法は電子ビーム加熱によって、それぞれ気相反応を起こして目的物を調製する。反応性スパッタリング法と電子ビーム法では、原料の物質が固体であることが望ましい。

[0043]

10 〔電極構造体〕

図7は、本発明の電極材料からなる電極構造体の一例の 断面を模式的に示す概念図である。図7において、70 0は集電体、701は電極材料層、702は電極構造 体、703は活物質(電極材料)、704は導電補助 材、705は結着剤、をそれぞれ示す。図7(a)に示 す電極構造体702は、集電体700上に、電極材料粉 末(正極材料粉末)からなる電極材料層701が設けら れた構成のものである。図7 (b) に示す電極構造体7 02は、集電体700上に、活物質(正極材料粉末)7 20 03と導電補助材204と結着剤205からなる電極材 料層701が設けられた構成のものである。尚、図7 (a) 及び図7 (b) では、集電体700の片面のみに 電極材料層701が設けているが、電池の形態によって は集電体700の両面に設けることができる。尚、図7 (c)は、本発明の電極材料の粒子の一例の断面を模式 的に示す概念図である。

[0044]

[電極構造体702の作製]

電極構造体702は、活物質(正極材料粉末)を含む電極材料を集電体700上に配置し加圧成型して電極材料層701を形成することにより作製できる。例えば、活物質703(正極材料粉末)に結着剤705及び導電補助材704を混合し、得られる混合物を集電体700と共に成型することにより作製できる。この他、正極材料粉末703に、結着剤705と導電補助材704を混合し、適宜、溶媒を添加して粘度を調節してペーストを調整し、該ペーストを集電体700上に塗布し乾燥して電極材料層701を形成することにより作製できる。この際、必要に応じて、形成した電極材料層701の厚みを40ロールプレス等で調整する。電極構造体の作製は、水分を十分除去した乾燥空気中で行うのが好ましく、不活性ガス雰囲気下で行うのがより好ましい。

尚、電極構造体を作製した後、例えばマイクロ波加熱等によって脱水し、真空乾燥器で脱水をするのもよい。 以下に、電極構造体702の構成材料のそれぞれについて説明する。

[0045]

〔導電補助材704〕

ラメント法,反応性スパッタリング法,或いは電子ビー 導電補助材704の役割は、活物質703 (本発明の電ム法が採用できる。熱CVDは加熱によって、プラズマ 50 極材料粉末 (正極材料粉末)〕が電子伝導性がほとんど

ないため、電子導電を補助し、集電を容易にすることで ある。導電補助材704としては、アセチレンブラッ ク、ケッチェンブラック、グラファイト粉などの各種炭 素材、ニッケル、チタン、銅、ステンレススチール、な どの金属材料が使用できる。導電補助材704の活物質 703 [本発明の電極材料粉末 (正極材料粉末)] に対 する混合重量比率は、1以下が好ましい。

[0046]

[結着剤705]

結着剤705は、電極材料粉703同士を接着し、充放 10 電サイクルにおいてクラックが生じて集電体700から 脱落するのを防ぐ役割を有している。結着剤705とし ては、有機溶媒に安定な、フッ素樹脂、ポリフッ化ビリ ニデン、スチレンーブタジエンラバー、ポリエチレン、 ポリプロピレン, シリコーン樹脂, 及びポリビニルアル コールからなる群から選択される一種類またはそれ以上 の樹脂を使用することができる。尚、結着剤705の活 物質 7 0 3 [本発明の電極材料粉末(正極材料粉末)] に対する混合重量比率は、0.1以下が好ましい。

[0047]

[集電体700]

集電体700としては、電池反応に不活性なもので、繊 維状、多孔状あるいはメッシュ状のアルミニウム、チタ ン、ニッケル、ステンレス、白金などを使用することが できる。

[0048]

〔電極材料層701〕

電極材料層701は、基本的には電極材料粉末703 [本発明の電極材料粉末(正極材料粉末)] から構成さ の高分子材などの複合化された層である。

電極材料層701は、前記電極材料粉末703に、適 宜、導電補助材704、結着剤705を加え混合し、得 られる混合物を集電体700上に塗布し、加圧成形する ことにより形成できる。容易に塗布できるようにするた め、前記混合物に溶剤を添加してペースト状にすること も好ましい。前記塗布方法として、例えば、コーター塗 布方法、スクリーン印刷方法が適用できる。また、溶剤 を添加することなく上記電極材料粉末703と導電補助 材704と結着剤705を混合するか或いは結着材を加 40 えずに前記電極材料粉末と前記導電補助材を混合して集 電体上に配置して加圧成形することにより電極材料層 7 01を形成することも可能である。

[0049]

図8は、本発明のリチウム二次電池の一例の構成を模式 的に示す概念図である。図8に示すリチウム二次電池で は、正極803(上述した本発明の電極構造体)と負極 801がイオン伝導体(電解質)802を介して対向し 電池ハウジング (ケース) 806内に収容され、負極8 01及び正極803は、それぞれ負極端子804、正極 50 化した固形化電解質などのリチウムイオンの伝導体が使

24

端子805に接続されている。

以下に、本発明のリチウム二次電池のこれらの構成部材 のそれぞれについて説明する。

[0050]

[正極803]

正極803としては、上述した本発明の電極構造体70 2を使用する。

[0051]

[負極801]

正極803の対極となる負極801は、少なくともリチ ウムイオンのホスト材となる負極材料(負極活物質)か らなり、好ましくはリチウムイオンのホスト材となる負 極材料から形成された層と集電体からなる。さらに該負 極材料から形成された層は、リチウムイオンのホスト材 となる負極材料と結着剤、場合によっては、これらに導 電補助材を加えた材料からなるのが好ましい。

[0052]

〔負極材料〕

上記リチウムイオンのホスト材となる負極材料(負極活 20 物質)としては、炭素、リチウムと電気化的に合金化す る金属材料、リチウム金属、遷移金属酸化物、遷移金属 硫化物、遷移金属窒化物、リチウム一遷移金属酸化物、 リチウム―遷移金属硫化物、及びリチウムー遷移金属窒 化物からなる群から選択される一種類またはそれ以上の 物質が使用できる。前記リチウムと電気化的に合金化す る金属材料としては、シリコン、錫、リチウム、マグネ シウム、アルミニウム、カリウム、ナトリウム、カルシ ウム、亜鉛、及び鉛からなる群から選択される一種類ま たはそれ以上の元素を含有する金属材料が好適に用いら れる層で、該電極材料粉末と導電補助材や結着剤として 30 れる。また、前記遷移金属酸化物、遷移金属硫化物、及 び遷移金属窒化物の遷移金属元素としては、部分的にd 殻あるいは f 殻を有する元素で、Sc, Y, ランタノイ ド、アクチノイド、Ti, Zr, Hf, V, Nb, T a, Cr, Mo, W, Wn, Tc, Re, Fe, Ru, Os, Co, Rh, Ir, Ni, Pd, Pt, Cu, A g,及びAuを包含する。高いエネルギー密度のリチウ ム二次電池を得るためには、負極材料(負極活物質)に リチウム金属を使用するのが好ましい。

[0053]

〔負極集電体〕

上記負極に用いる集電体としては、繊維状、多孔状ある いはメッシュ状のカーボン、ステンレススチール、チタ ン、ニッケル、銅、白金、金などを使用することができ る。

[0054]

[イオン伝導体802]

イオン伝導体802としては、電解液(電解質を溶媒に 溶解させて調製した電解質溶液)を保持させたセパレー タ、固体電解質、または電解液を高分子ゲルなどでゲル

用できる。

イオン伝導体802は、導電率が高ければ高いほど好ま しく、少なくも25℃での導電率は1×10⁻³S/c m以上あることが好ましく、 5×10^{-3} S/c m以上 あることがより好ましい。

25

[0055]

〔電解質〕

上記電解質としては、リチウムイオン(Li+)とルイ ス酸イオン (BF4-, PF6-, AsF6-, ClO 4-, PF6-, CF3SO3-, (CF3SO2) 3 C-, (CF3SO2) 2N-, B (C6H5) 4-, C4F9SO3-)からなる塩、およびこれらの混合塩 を使用できる。これらの他に、ナトリウムイオン、カリ ウムイオン, テトラアルキルアンモニウムイオン, など の陽イオンとルイス酸イオンとの塩も使用できる。前記 塩は、減圧下で加熱したりして、十分な脱水と脱酸素を 行っておくことが望ましい。電解液の漏洩を防止するた めに、ゲル化することが好ましい。ゲル化剤としては電 解液の溶媒を吸収して膨潤するようなポリマーを用いる のが望ましく、そうしたポリマーの好ましい具体例とし て、ポリエチレンオキサイド、ポリビニルアルコール、 ポリアクリルニトリル、ポリフッ化ビニリデンなどが挙 げられる。

[0056]

[電解質の溶媒]

上記電解質の溶媒としては、アセトニトリル:CH3 CN, ベンソニトリル: C6 H5 CN, プロピレンカー ボネイト: PC, エチレンカーボネート: EC, ジメチ ルホルムアミド:DMF, テトラヒドロフラン:TH F, ニトロベンゼン: C6 H5 NO2, ジクロロエタ ン, ジエトキシエタン, クロロベンゼン, γープチロラ クトン、ジオキソラン、スルホラン、ニトロメタン、ジ メチルサルファイド、ジメチルサルオキシド、ジメトキ シエタン、ギ酸メチル、3-メチル-2-オキダゾリジ ノン、2-メチルテトラヒドロフラン、二酸化イオウ、 塩化ホスリル、塩化チオニル、塩化スルフリル、及びこ れらの混合液が使用できる。

これらの溶媒は、活性アルミナ、モレキュラーシーブ、 五酸化リン、塩化カルシウムなどで脱水するか、溶媒に よっては、不活性ガス中でアルカリ金属共存下で蒸留し て不純物除去と脱水を行うのがよい。

[0057]

電解液の漏洩を防止するために、固体電解質もしくは固 形化電解質を使用することが好ましい。固体電解質とし ては、リチウム元素とケイ素元素と酸素元とリン元素も しくはイオウ元素からなる酸化物などのガラス、エーテ ル構造を有する有機高分子の高分子錯体、などが挙げら れる。固形化電解質としては、前記電解液をゲル化剤で ゲル化して固形化したものが好ましい。ゲル化剤として は、電解液の溶媒を吸収して膨潤するようなポリマーを 50 に正極側から収容され、負極側が負極端子としての負極

用いるのが望ましく、そうしたポリマーの好ましい具体

例として、ポリエチレンオキサイド、ポリビニルアルコ ール、ポリアクリルニトリル,ポリフッ化ビニリデンな どが挙げられる。

26

[0058]

[セパレータ]

上記セパレーターは、リチウム二次電池内で負極801 と正極803の短絡を防ぐ役割がある。また、電解液を 保持する役割をする場合もある。

10 該セパレータとしては、リチウムイオンが移動できる細 孔を有し、日つ電解液に不溶で安定である必要がある。 したがって、セパレーターとしては、ガラス、ポリプロ ピレンやポリエチレンなどのポリオレフィン、フッ素樹 脂などの不織布或いはミクロポア構造の材料のものが好 適に用いられる。また、微細孔を有する金属酸化物フィ ルム、或いは金属酸化物を複合化した樹脂フィルムも使 用できる。

[0059]

[電池の形状と構造]

本発明のリチウム二次電池の具体的な形状としては、例 えば、扁平形、円筒形、直方体形、シート形などがあ る。また、該電池の構造としては、例えば、単層式、多 層式、スパイラル式などがある。その中でも、スパイラ ル式円筒形の電池は、正極と負極の間にセパレータを挟 んで巻くことによって、電極面積を大きくすることがで き、充放電時に大電流を流すことができるという特徴を 有する。また、直方体形やシート形の電池は、複数の電 池を収納して構成する機器の収納スペースを有効に利用 することができる特徴を有する。

30 [0060]

図9は、扁平型 (コイン型) リチウム二次電池の一例の 構成を模式的に示す略断面図である。図10は、スパイ ラル式円筒型リチウム二次電池の一例の構成を模式的に 示す略断面図である。図9及び図10において、901 と1003は負極、903と1006は正極、904と 1008は負極端子(負極キャップまたは負極缶)、9 05と1009は正極端子(正極缶または正極キャッ プ)、902と1007はイオン伝導体、906と10 10はガスケット、1001は負極集電体、1007は 正極集電体、1011は絶縁板、1012は負極リー ド、1013は正極リード、1014は安全弁、を夫々 示す。

[0061]

[扁平型 (コイン型) リチウム二次電池]

図9に示す扁平型(コイン型)リチウム二次電池では、 正極材料層有する正極903と負極材料層を有する負極 901が、例えば少なくとも電解液を保持したセパレー タで形成されたイオン伝導体902を介して、積層され ており、この積層体が正極端子としての正極缶905内

キャップ904より被覆されている。そして正極缶内の 他の部分にはガスケット906が配置されている。

[スパイラル式円筒型リチウム二次電池]

図10に示すスパイラル式円筒型の二次電池では、正極 集電体1004上に形成された正極材料層1005を有 する正極1006と、負極集電体1001上に形成され た負極材料層1002を有する負極1003が、例えば 少なくとも電解液を保持したセパレータで形成されたイ オン伝導体1007を介して対向し、多重に捲回された 10 円筒状の積層体を形成している。当該円筒状の積層体 が、負極端子としての負極缶1008内に収容されてい る。また、当該負極缶1008の開口部側には正極端子 としての正極キャップ1009が設けられており、負極 缶内の他の部分においてガスケット1010が配置され ている。また前記積層体は、絶縁板1011を介して正 極キャップ側と隔てられている。正極1006について は正極リード1013を介して正極キャップ1009に 接続されている。また負極1003については負極リー ド1012を介して負極缶1008と接続されている。 正極キャップ側には電池内部の内圧を調整するための安 全弁1014が設けられている。

尚、図9における正極903の活物質層及び図10にお ける正極1006の活物質層1005としては、先に述 べた本発明の正極材料粉末からなる層を用いている。

[0063]

〔電池の組立〕

以下では、図9、図10に示した電池の組立方法の一例 を説明する。

- (1) 負極 (901、1003) と正極 (903、10 30 これらの実施例により何ら限定されるものではない。 06) の間に、セパレータ (901、1007) を挟ん で、正極缶 (905) または負極缶 (1008) に組み 込まea
- (2) 電解液を注入した後、負極キャップ(904)ま たは正極キャップ (1009) とガスケット (906、 1010) を組み立てる。
- (3) 上記(2) で得られたものをかしめることによっ て、電池は完成する。
- 尚、上述したリチウム二次電池の材料調製、および電池 の組立は、水分が十分除去された乾燥空気中、または乾 40 燥不活性ガス中で行うのが望ましい。

[0064]

以下では、上述したリチウム二次電池を構成する部材に・ ついて説明する。

〔ガスケット〕

ガスケット (906, 1010) の材料としては、例え ば、フッ素樹脂、ポリアミド樹脂、ポリスルフォン樹 脂、各種ゴムが使用できる。電池の封口方法としては、 図9と図10のようにガスケットを用いた「かしめ」以 外にも、ガラス封管,接着剤,溶接,半田付けなどの方 50 o.o25O2粒子(以下、これを「中心部粒子」とい

28

法を用いることができる。また、図10の絶縁板(10 11) の材料としては、各種有機樹脂材料やセラミック スが用いられる。

[0065]

〔外缶〕

電池の外缶は、正極缶または負極缶(905、100 8) 及び負極キャップまたは正極キャップ (904、1 009) から構成される。外缶の材料としては、ステン レススチールが好適に用いられる。特に、チタンクラッ ドステンレス板や銅クラッドステンレス板、ニッケルメ ッキ鋼板などが多用される。

図9では、正極缶(905)が、図10では負極缶(1 008)が、電池ハウジング(ケース)と端子を兼ねて いるため、その構成材料は、ステンレススチールが好ま しい。但し、正極缶または負極缶が電池ハウジングと端 子を兼用していない場合には、電池ケースの材質は、ス テンレススチール以外にも亜鉛などの金属、ポリプロピ レンなどのプラスチック、または、金属もしくはガラス 繊維とプラスチックの複合材を用いることができる。

[0066] 20

〔安全弁〕

リチウム二次電池には、電池の内圧が高まったときの安 全対策として、安全弁が備えられている。安全弁として は、例えば、ゴム、スプリング、金属ボール、破裂箔な どが使用できる。

[0067]

【実施例】

以下に示す実施例により本発明を更に詳細に説明する。 但し、これらの実施例は例示的なものであり、本発明は

[0068]

【実施例1】

図8に示す構成のリチウム二次電池を以下のようにして 作製した。

- 1. 電極材料 (正極活物質材料) の作製
- (1) LiNio. 975 Tio. 025 O2の合成: Li/(Ni+Ti) = 1.06 (原子比)、Ni/T i=97. 5/2. 5 (原子比) となるように、クエン 酸リチウム、硝酸ニッケル、テトラエトキシチタン(T i(OC2H5)4)を秤量後、重量パーセント濃度2 0%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中にク エン酸リチウム、硝酸ニッケルを溶かし、60℃に加温 し攪拌した状態で、テトラエトキシチタン(Ti(OC 2 H 5) 4) を添加した後、スプレードライヤーを用い て噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を7 50℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼 成することにより中心部を為すLiNio.975Ti 0.02502を合成した。
- (2) 前記 (1) で得られたLiNio. 975 Ti

う) の表面を覆う表面部としてのLiNio. 9 V 0.102の形成:

エタノール中にLi/(Ni+V)=1.06(原子 比)、Ni/V=90/10 (原子比) となるように、 硝酸リチウム、硝酸Ni、バナジルエトキシド(VO (OC2H5)2)を溶解し、これに前記(1)で得ら れた中心部粒子を (Ni+V) 表面印/ (Ni+Ti) 申心部=0.03(原子比、添え字は、中心部、表面部 における構成する元素を表し以下同様の表記を用いる) となるように分散させた後、ロータリーエバポレーター にて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面に リチウム塩、ニッケル塩、バナジウム塩が物理的に付着 した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時 間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子(粉末)を 得た。

(3) 正極活物質粉末の分析

得られた正極活物質粒子のX線回折解析(XRD)によ る回折ピークから、該正極活物質は、α-NaFeO2 型構造を有する単一の結晶構造のものであることを確認

走査電子顕微鏡(SEM)による観察結果から、前記正 極活物質粒子は、平均粒径が 3 μ m であることを確認し

スキャニングマイクロオージェ分析により、前記正極活 物質粒子の深さ方向への元素分析を行った結果、表面か **ら約0.15μmまでNi/V=90/10 (原子比)** で、その後0.15 µ m以上は、V元素の存在は認めら れなかった。また、0. 15μmまでは、Ti元素の存 在は認められず、 0.15μ m以上では、Ni/Ti=97.5/2.5 (原子比) であることを確認した。 [0069]

2. リチウム二次電池の作製

(1) 正極803の作製

上記1で得られた正極活物質粒子(粉末)とアセチレン ブラックとポリテトラフルオロエチレン粉末を重量比8 0:16:4で混合し、得られた混合物にnーメチルー 2-ピロリドンを加え十分混練し、スラリーを調製し た。このスラリーを正極集電体である厚さ30μmのア ルミニウム箔の片面に均一に塗布し、乾燥した後ロール プレス機にて加圧成型し、正極集電体上に前記正極活物 質粒子からなる正極活物質層を有するシート状の電極構 造体を得た。この電極構造体を直径5mmの円盤状に打 ち抜き、真空乾燥機中で、温度80℃で3時間乾燥して 正極803を作製した。

(2) 負極801の作製

厚さ0.5mmの金属リチウム箔を負極集電体である厚 さ30µmの圧延銅箔上に圧着し、直径5mmの円盤状 に打ち抜くことにより負極801を作製した。

(3) イオン伝導体802

イオン伝導体802として、電解液(電解質を溶媒に溶 50 れた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成し

30

解させて調製した電解質溶液)を保持させたセパレータ を使用した。即ち、前記電解液として、エチレンカーボ ネート (EC) とジメチルカーボネート (DME) の等 量混合液媒に、電解質として四フッ化ホウ酸リチウム塩 を1M(mol/1)溶解したものを用意した。前記セ パレータとしては、ポリプロピレン不織布でポリプロピ レンの微孔セパレータをサンドイッチしたものを用意し

(4) 電池の組み立て

上記(1)で作製した正極803と上記(2)で作製し た負極801の間に上記(3)で用意したセパレータを 挟み、得られた積層体をチタンクラッドのステンレス材 の正極缶905に挿入し、上記(3)で用意した電解液 を注入した後、チタンクラッドのステンレス材の負極キ ャップ904とフッ素ゴムのガスケット906で密閉し て、リチウム二次電池を作製した。

3. 電池性能の評価

上記2で得られたリチウム二次電池の性能の評価を充放 電サイクル試験を介して行った。即ち、前記リチウムニ 次電池に対する充放電サイクル試験は、室温25℃と6 0℃において、定電流充放電試験を行い、充電電流密度 0. 2 m A / c m² で、カットオフ電圧 4. 2 V まで充 電した後、放電電流密度0.2mA/cm2で、カット オフ電圧2.5 Vまで放電し、このサイクルを1サイク ルとし、150サイクル充放電試験を繰り返し、150 サイクル目の容量維持率 [容量維持率(%)= {150 サイクル目の放電容量/1サイクル目の放電容量}×1 00]を求めた。得られた評価結果を表1に示す。

[0070]

【実施例2】 30

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

実施例1の1-(1)と同様にして、中心部を為すLi Nio. 975 Tio. 025 O2を合成した。次い で、このLiNio. 975Tio. 025O2粒子 (以下、これを「中心部粒子」という) の表面を覆う表 面部としてのLiNio.9Sio.1O2を形成し た。即ち、エタノール中にLi/(Ni+Si)=1. 06 (原子比)、Ni/Si=90/10 (原子比)と なるように、硝酸リチウム、硝酸ニッケル、テトラエト キシシラン (Si (OC2H5) 4) を溶解させ、これ に前記中心部粒子を (Ni+Si) wmm/(Ni+T i) 中心部 = 0.03 (原子比) となるように分散させ た後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸 発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、ニッケル 塩、ケイ素の塩が物理的に付着した前駆体を得た。得ら

て正極活物質粒子(粉末)を得た。

[0071]

【実施例3】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

(1) LiNio. 9Mno. 1O2の合成:

Li/(Ni+Mn) = 1.06 (原子比)、Ni/M 10 n=90/10 (原子比) となるように、クエン酸リチウム、硝酸ニッケル、硝酸マンガンを秤量後、重量パーセント濃度 20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を 750%、12時間、酸素雰囲気中(<math>3L/min)で焼成することにより中心部を為すLiNio.9Mno.1O2を合成した。

(2) 前記(1) で得られたLiNio.9Mno.1 O2粒子(以下、これを「中心部粒子」という)の表面を覆う表面部としてのLiNio.9Tio.1O2の 形成:

エタノール中にLi/(Ni+Ti)=1.06 (原子比)、Ni/Ti=90/10 (原子比)となるように、硝酸リチウム、硝酸Ni、テトラエトキシチタン (Ti (OC2H5)4)を溶解させ、これに前記中心部粒子を (Ni+Ti) 表面部/(Ni+Mn)中心部 = 0.03 (原子比)となるように分散させた後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、ニッケル塩、チタン 30 塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子 (粉末)を得た。

[0072]

【実施例4】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

(1) LiNio. 9 Coo. 1 O2 の合成:

Li/(Ni+Co)=1.0 (原子比)、Ni/Co=90/10 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸ニッケル、硝酸コバルトを秤畳後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を750 $\mathbb C$ 、12時間、酸素雰囲気中(3 L/min)で焼成することにより中心部を為すLiNio.9Coo.1O2を合成した。

32 たLiNio. 9(

(2) 前記(1) で得られたLiNio.9Coo.1 O2粒子(以下、これを「中心部粒子」という)の表面を覆う表面部としてのLiNio.9Vo.1O2の形成・

エタノール中に Li/(Ni+V)=1.06 (原子比)、Ni/V=90/10 (原子比)となるように、硝酸リチウム、硝酸ニッケル、バナジルエトキシド ($VO(OC_2H_5)_2$)を溶解し、これに前記中心部粒子を (Ni+V) $\#_{mim}/(Ni+Co)$ 中心師=0.0 3 (原子比)となるように分散させた後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、ニッケル塩、バナジウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子(粉末)を得た。

[0073]

【実施例5】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 20 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

- (1) LiCoo. 975 Tio. 025 O2の合成:
 Li/(Co+Ti) = 1. 0 (原子比)、Co/Ti
 = 97. 5/2. 5 (原子比)となるように、クエン酸
 リチウム、硝酸コバルト、テトラエトキシチタン (Ti
 (OC2 H5) 4)を秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中にクエン酸リチウム、硝酸コバルトを溶かし、60℃に加温し
 攪拌した状態で、テトラエトキシチタン (Ti (OC2 H5) 4)を添加した後、スプレードライヤーを用いて
 噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、12時間、酸素雰囲気中(3 L/min)で焼成することにより中心部を為すLiCoo. 975 Ti
 0.025 O2を合成した。
- (2) 前記(1) で得られたLiCoo.975Ti
 0.025O2粒子(以下、これを「中心部粒子」という)の表面を覆う表面部としてのLiCoo.9Al
 0.1O2の形成:
- 40 エタノール中にLi/(Co+Al)=1.0(原子比)、Co/Al=90/10(原子比)となるように、硝酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム(Al(NO3)3)を溶解し、これに前記中心部粒子を(Co+Al)を面解/(Co+Ti)中心の=0.03(原子比)となるように分散させた後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、コバルト塩、アルミニウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質50粒子(粉末)を得た。

-17-

[0074]

【実施例6】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

実施例5の「電極材料(正極活物質材料)の作製」の (1) と同様にして、中心部を為すLiCoo. 975 Tio. 025 O2を合成した。次いで、このLiCo 0、975 Tio.025 O2 粒子(以下、これを「中 心部粒子」という)の表面を覆う表面部としてのLiC 00.9 Mg0.1 O2を形成した。即ち、エタノール 中にLi/(Co+Mg) = 1.0 (原子比)、Co/ Mg=90/10 (原子比) となるように、硝酸リチウ ム、硝酸コバルト、硝酸マグネシウムを溶解し、これに 前記中心部粒子を(Co+Mg)表面部/(Co+T i) 中心部 = 0.03 (原子比) となるように分散させ た後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸 発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、コバルト 塩、マグネシウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。 得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼 成して正極活物質粒子(粉末)を得た。

[0075]

【実施例7】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

(1) LiCoo、975Alo、025O2の合成: L i / (C o + A l) = 1. 0 (原子比) 、C o / A l =97.5/2.5 (原子比) となるように、クエン酸 リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム(AI(N O3) 3) を秤量後、重量パーセント濃度20%となる ようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプ レードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得 た。得られた前駆体を800℃、12時間、酸素雰囲気 中 (3 L/min) で焼成することにより中心部を為す LiCoo. 975Alo. 025O2を合成した。

(2) 前記 (1) で得られたLiCoo. 975 Al o. o 2 5 O 2 粒子(以下、これを「中心部粒子」とい う) の表面を覆う表面部としてのLiCoo. 9Mg 0.102の形成:

エタノール中にLi/(Co+Mg)=1.0 (原子 比)、Co/Mg=90/10 (原子比) となるよう に、硝酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸マグネシウムを 溶解させ、これに前記中心部粒子を (Co+Mg) 表面部/ (Co+Al) 中心部=0.03 (原子比) と なるように分散させた後、ロータリーエバポレーターに 50 溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥

34

て、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリ チウム塩、コバルト塩、マグネシウム塩が物理的に付着 した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時 間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子(粉末)を 得た。

[0076]

【実施例8】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 10 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

(1) LiCoo. 9 7 5 Mno. 0 2 5 O 2 の合成: Li/(Co+Mn)=1.0 (原子比)、Co/Mn= 9 7. 5 / 2. 5 (原子比) となるように、クエン酸 リチウム、硝酸コバルト、硝酸マンガンを秤量後、重量 パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶か した水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴 霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800 ℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成す ることにより中心部を為すLiCoo.975Mn 0.02502を合成した。

(2) 前記 (1) で得られたLiCoo. 975Mn o. 025O2粒子(以下、これを「中心部粒子」とい う) の表面を覆う表面部としてのLiCoo. 9Al 0.102の形成:

エタノール中にLi/(Co+Al)=1.0(原子 比)、Co/A1=90/10 (原子比) となるよう に、硝酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム (Al(NO3)3)を溶解させ、これに前記中心部粒 子を (Co+Al) 表面部/ (Co+Mn) 中心部= 0.03 (原子比) となるように分散させた後、ロータ リーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記 中心部粒子の表面にリチウム塩、コバルト塩、アルミニ ウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆 体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活 物質粒子(粉末)を得た。

[0077]

【実施例9】

40 電極材料 (正極活物質材料) を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

(1) LiCoo. 9 Nio. 1 O2 の合成:

Li/(Co+Ni)=1.0 (原子比)、Co/Ni=90/10 (原子比) となるように、クエン酸リチウ ム、硝酸コバルト、硝酸ニッケルを秤量後、重量パーセ ント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水

させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、1 2時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成すること により中心部を為すLiCoo.9Nio.1O2を合 成した。

(2) 前記(1) で得られたLiCoo. 9Nio. 1 O2粒子(以下、これを「中心部粒子」という)の表面 を覆う表面部としてのLiCoo. 9Alo. 1O2の 形成:

エタノール中にLi/(Co+A1) = 1.0 (原子比)、Co/A1=90/10 (原子比)となるように、硝酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム (A1 (NO3)3)を溶解させ、これに前記中心部粒子を (Co+A1) $_{200}$ (Co+Ni)中心部 0.03 (原子比)となるように分散させた後、ロータリーエバボレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部 粒子の表面にリチウム塩、コバルト塩、アルミニウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子 (粉末)を得た。

[0078]

【比較例1】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

Li/Ni=1.06 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸ニッケルを秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を750 $\mathbb C$ 、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiNiO2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

[0079]

【比較例2】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

比較例 I と同様にして、中心部を為す L i N i O 2 を作製した。次いで、この L i N i O 2 粒子(以下、これを「中心部粒子」という)の表面を覆う表面部としての L i N i 0 . 9 V 0 . 1 O 2 を形成した。即ち、エタノール中に L i Z (Z i Z

36

ように分散させた後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、ニッケル塩、バナジウム塩が物理的に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子(粉末)を得た。

[0080]

【比較例3】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

Li/(Ni+Ti)=1.06(原子比)、Ni/Ti=97.5/2.5(原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸ニッケル、テトラエトキシチタン(Ti(OC2H5)4)を秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中にクエン酸リチウム、硝酸ニッケルを溶かし、60℃に加温し攪拌した状態で、テトラエトキシチタン(Ti(OC202H5)4)を添加した後、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を750℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiNio.975Tio.025O2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

【0081】 【比較例4】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 30 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/(Ni+Mn) = 1.06 (原子比)、Ni/Mn=90/10 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸ニッケル、硝酸マンガンを秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を750℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiNio.9Mno.102の粒子(粉末)40を得、これを正極活物質材料とした。

[0082]

【比較例5】

電極材料 (正極活物質材料) を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/(Ni+Co) = 1.0 (原子比)、Ni/Co = 90/10 (原子比)となるように、クエン酸リチウ 50 ム、硝酸ニッケル、硝酸コバルトを秤量後、重量パーセ

ント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を750℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiNio.9Coo.1O2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

[0083]

【比較例6】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 10 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/Co=1.0 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸コバルトを秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiCoO2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料 20とした。

[0084]

【比較例7】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料(正極活物質材料)の作製]

比較例6と同様にして、中心部を為すLiCoO2を作製した。次いで、このLiCoO2粒子(以下、これを 30 「中心部粒子」という)の表面を覆う表面部としてのLiCoo.9Alo.1O2の形成した。即ち、エタノール中にLi/(Co+Al)=1.0(原子比)、Co/Al=90/10(原子比)となるように、硝酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム(Al(NO3)3)を溶解、分散させ、これに前記中心部粒子を(Co+Al)表面部/Co中心部=0.03(原子比)となるように分散させた後、ロータリーエバポレーターにて、エタノールを蒸発させ、前記中心部粒子の表面にリチウム塩、コバルト塩、アルミニウム塩が物理的 40 に付着した前駆体を得た。得られた前駆体を500℃、3時間、酸素雰囲気下で焼成して正極活物質粒子(粉末)を得た。

[0085]

【比較例8】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

38

Li/(Co+Ti)=1.0(原子比)、Co/Ti=97.5/2.5(原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸コバルト、テトラエトキシチタン(Ti(OC2H5)4))を秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中にクエン酸リチウム、硝酸コバルトを溶かし、60℃に加温し攪拌した状態で、テトラエトキシチタン(Ti(OC2H5)4)を添加した後、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiCoo.975Tio.025O2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

【0086】 【比較例9】

を表1に示す。

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/(Co+A1) = 1.0 (原子比)、Co/A1 = 97.5/2.5 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸アルミニウム (A1 (NO3)3) 秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiCoo.975A10.025O2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

0 [0087]

【比較例10】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 電池を作製し、その性能を評価した。得られた評価結果 を表1に示す。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/(Co+Mn) = 1.06 (原子比)、Co/M n=97.5/2.5 (原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸マンガンを秤量後、重量パーセント濃度 20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を 800%、12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成することによりLiCoo.975Mno.025O2の粒子(粉末)を得、これを正極活物質材料とした。

【0088】 【比較例11】

電極材料(正極活物質材料)を以下に述べるようにして 作製した以外は、実施例1と同様にして、リチウム二次 50 電池を作製した。

[電極材料 (正極活物質材料) の作製]

Li/(Co+Ni)=1.06(原子比)、Co/Mn=90/10(原子比)となるように、クエン酸リチウム、硝酸コバルト、硝酸ニッケルを秤量後、重量パーセント濃度20%となるようにクエン酸を水に溶かした水溶液中に溶かし、スプレードライヤーを用いて噴霧乾*

39

*燥させて、前駆体を得た。得られた前駆体を800℃、 12時間、酸素雰囲気中(3L/min)で焼成するこ とによりLiCoo.9Nio.1O2の粒子(粉末) を得、これを正極活物質材料とした。

40

[0089]

【表 1 】

T			25℃	(室温下)	6	0 C
	中心部の	表面部の	初期放電容	150サイクル目	初期放電容	150サイクル目
ŀ	主な構成物	主な構成物	量	の容量維持率	量	の容量維持率
Ì			[mAh / g]	[%]	[mAh / g]	[%]
実施例1	LiNio, 375 Tio. 025 O2	LiNi _{0.9} Y _{0.1} O ₂	200	95	190	85
実施例2	LiNi _{0.975} Ti _{0.025} O ₂	LiNi _{0.9} Si _{0.1} O ₂	195	94	185	83
実施例3	LiNio, oMno, tO;	LiNi _{D.9} Ti _{O.1} O ₂	190	94	180	84
実施例4	LiNio.9Coo.10;	LiNio.9Vo.10,	193	95	182	82
実施例5	LiCo _{0.975} Ti _{0.025} O ₂	LiCo, Alo, O,	150	98	145	90
実施例6	LiCo _{0.975} Ti _{0.025} O;	LiCo _{0.9} Ng _{0.1} O,	150	97	145	90
実施例7	LiCo _{0.975} Al _{0.025} O ₂	LiCoc. Mgo. 102	155	98	150	92
実施例8	Li Co., 975Mno, 025O2	LiCoc. Alc. 102	150	95	145	90
実施例9	LiCog, gNic, sO,	LiCoo. oAlo. 102	150	92	145	88
比較例1	LiNiO,		200	70	190	60
比較例2	LiNiO,	Linio.gYo.102	200	75	190	66
比較例3	Linio, 575 Tio. 025 02		200	85	190	75
比較例 4	LiNi _{0.5} Mn _{0.1} O ₂		190	75	180	65
比較例 5	LiNi _{0.9} Co _{0.1} O ₂		193	80	175	77
比較例6	LiCoO ₂		160	90	145	75
比較例?	LICoO ₂	LiCo, Alo, O2	150	88	140	80
比較例8	LiCo, 975 Ti 0. 021 O1		145	85	140	70
比較例9	LiCo, 973A1 0, 025O2		150	90	142	75
比較例10	LiCo, 975Mn0.02502		155	88	145	65

[0090]

【発明の効果】

上述したように本発明によれば、粒子の表面における遷移金属-酸素の結合が強く、高温保存特性が良好で高サイクル特性を有する電極材料(正極活物質材料)が達成でき、これにより保存特性に優れ、エネルギー密度の大きく、高サイクル特性のリチウム二次電池を提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の中心部と表面部とからなる正極活物質 の一例の断面を模式的に示す。

【図2】表面の結合力の算出方法のフローチャートを示す。

【図3】 Li脱離状態のLiCoO2またはLiNiO2の結晶についての原子集合体モデルを示す。

【図4】 LiMO2とMO2の表面におけるM-O結合 力変化についてのグラフである。

【図6】 M=Niのとき、内部のNiの原子をTi, Mn, Coで置換、表面のNiの一部を他元素で置換したときの表面におけるNi-O結合力の増減率(増減率

50 (%) = { (各表面、内部の元素置換したときのNi-

41

Oの結合力) - (置換を全くしていないときの表面のNi - Oの結合力) $\}$ / (置換を全くしていないときの表面のNi - Oの結合力) \times 1 0 0、置換を全くしていないときの表面のNi - Oの結合力の増減率が0%)の変化を示すグラフである。

【図7】本発明の電極材料からなる電極構造体の一例の 構成を模式的に示す断面図である。

【図8】本発明のリチウム二次電池の一例の構成を模式 的に示す断面図である。

【図9】扁平型(コイン型)リチウム二次電池の一例の 10 構成を模式的に示す断面図である。

【図10】スパイラル式円筒型リチウム二次電池の一例の構成を模式的に示す断面図である。

【符号の説明】

700 集電体

701 電極材料層

702 電極構造体

703 活物質 (電極材料)

704 導電補助材

705 結着剤

801 負極

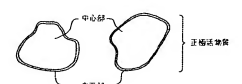
802 イオン伝導体(電解質)

10 803 正極

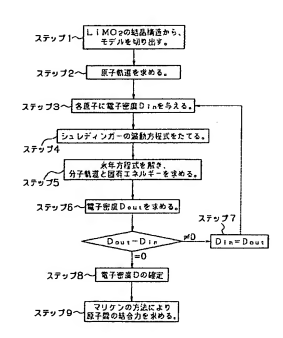
804 負極端子

805 正極端子

[図1]

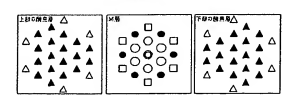


【図2】

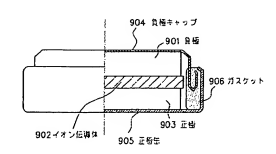


[図3]

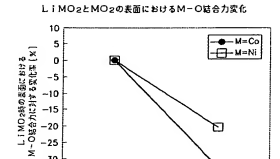
原子集合体モデル



【図9】



[図4]

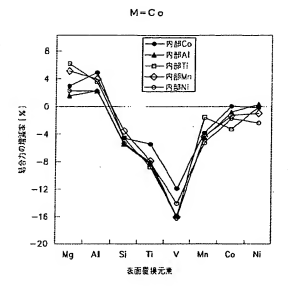


MO2

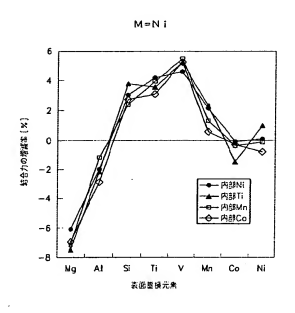
LiMO2

-35

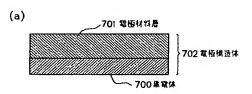
【図5】

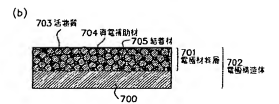


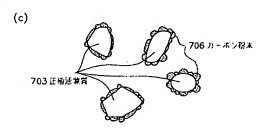
【図6】



【図7】



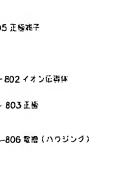




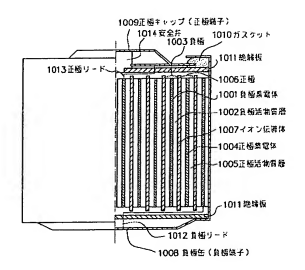
[図8]

805 正極端子

- 803 IS



【図10】



フロントページの続き

804 員極端子

801 負級

(72)発明者 井上 勝彦

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

キヤノン株式会社内

(72)発明者 川上 総一郎

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

キヤノン株式会社内

Fターム(参考) 4G048 AA04 AB02 AC06 AD03 AE05

5HO29 AJ04 AJ05 AK03 AL01 AL02 AL03 AL04 AL12 AM02 AM03 AM04 AM05 AM07 AM12 AM16 BJ02 BJ03 BJ14 DJ16 DJ17

EJ04 EJ12 HJ02 HJ04 HJ05

5H050 AA07 AA10 BA16 BA17 CA08 CB02 CB03 CB05 CB07 CB08 CB09 CB12 EA10 EA24 FA17 FA18 FA19 HA02 HA04 HA05

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第7部門第1区分

【発行日】平成18年8月10日(2006.8.10)

【公開番号】特開2005-19063(P2005-19063A)

【公開日】平成17年1月20日(2005.1.20)

【年通号数】公開·登録公報2005-003

【出願番号】特願2003-179397(P2003-179397)

【国際特許分類】

H 0 1 M	4/02	(2006.01)	
C 0 1 G	51/00	(2006.01)	
C 0 1 G	53/00	(2006.01)	
H 0 1 M	4/58	(2006.01)	
H 0 1 M	10/40	(2006.01)	
F I]			
H 0 1 M	4/02	С	

[F

H 0 1 M	4/02	С
C 0 1 G	51/00	Α
C 0 1 G	53/00	· A
H 0 1 M	4/58	
H 0 1 M	10/40	Z

【手続補正書】

【提出日】平成18年6月26日(2006.6.26)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】発明の名称

【補正方法】変更

【補正の内容】

【発明の名称】電極材料、電極構造体、リチウム二次電池及び正極活物質材料の適否判定

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 中心部とその表面を覆う表面部を有し平均粒径が0.1~10.0μ mである粒子からなり、前記粒子の中心からその最表面までの距離の80~99%を前記 中心部が占め、前記距離の 2·0~1%を前記表面部が占め、前記中心部がα - Na Fe O ₂ 構造を有するLiM_{1 - a} D_a O₂ (Mは、CoまたはNiであり、Dは、前記Mであ るCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素またはAlであり、M≠Dである)から なり、前記表面部がα-NaFeO₂構造を有するLiM_{I-b}E_bO₂(Mは、Coま たはNiであり、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、 M≠Eである)からなり、前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+ E) < O . O 5 を満足し且つ前記表面部における元素 D の含有 最は原子比で D / (M + D + E) < 0 . 0 5 を満足し、前記中心部の置換元素 D の種類及び a と前記表面部の置換元 素Eの種類およびbが互いに異なることを特徴とする電極材料。

【請求項2】 前記表面部の厚さが 0.01 μ m 以上である請求項 1 に記載の電極材 料。

【請求項3】 前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E)<

0.01を満足し、前記表面部における元素 D の含有量は原子比で D / (M + D + E) < 0.01を満足する請求項1または2に記載の電極材料。

【請求項4】 前記中心部のLi M_{1-a} D_a O_2 および前記表面部のLi M_{1-b} E_b O_2 のMが C_0 であって、前記中心部の置換元素Dは、 A_1 , T_i , N_i , D0 D1 D2 のMがD3 のであって、前記中心部の置換元素D3 の、前記D4 の D5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素D5 に表びD5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素D5 の範囲である請求項D5 のいずれかに記載の電極材料。

【請求項 5 】 前記中心部のLi M_{1-a} D_a O_2 及び前記表面部のLi M_{1-b} E_b O_2 のMが C_0 であって、前記中心部の置換元素Dは、 A_1 , M_n , T_i , D0 N_i からなる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 a は 0 . 0 1 < a < 0 . 2 5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素E は、 A_1 D E D D E

【請求項 6 】 前記中心部のLi M_1 _ a D_a O_2 及び前記表面部のLi M_1 _ b E_b O_2 のMがNi であって、前記中心部の置換元素Dは、Ti, Co, D0 M1 M1 の b なる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 a は 0 . 0 1 < a < 0 . 2 5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、A族, D6 族, D7 D7 D8 なる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 b は 0 . 0 1 < b < 0 . 2 5 の範囲である請求項 1 乃至 3 のいずれかに記載の電極材料。

【請求項7】 前記中心部のLi M_1 _ a D_a O_2 及び前記表面部のLi M_1 _ b E_b O_2 のMがNi であって、前記中心部の置換元素Dは、Ti,Co,及VMnからなる群から選ばれる少なくとも 1 種類を含む元素であり、前記 a は 0 . 0 1 < a < 0 . 2 5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素E は、V 又は/ 及びS i を含む元素であり、前記 b は 0 . 0 1 < b < 0 . 2 5 の範囲である請求項1 D Ξ 3 のいずれかに記載の電極材料。

【請求項8】 電極材料を有する電極構造体であって、前記電極材料として、中心部とその表面を覆う表面部を有し平均粒径が $0.1\sim10.0\mu$ mである粒子からなり、前記粒子の中心からその最表面までの距離の $80\sim99\%$ を前記中心部が占め、前記距離の $20\sim1\%$ を前記表面部が占め、前記中心部が $\alpha-N$ aFeO2 構造を有するLiM1- DaO2 (Mは、CoまたはNiであり、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素またはAlであり、M≠Dである)からなり、前記表面部が $\alpha-N$ aFeO2 構造を有するLiM1- bEbO2 (Mは、CoまたはNiであり、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M≠Eである)からなり、前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E) < 0.05を満足しし、前記中心部の置換元素Dの含有量は原子比でD/(M+D+E) < 0.05を満足して、前記中心部の置換元素Dの種類及びaと前記表面部の置換元素Eの種類およびbが互いに異なる、電極材料を使用することを特徴とする電極構造体。

【請求項9】 前記表面部の厚さが 0.01 μ m 以上である請求項 8 に記載の電極構造体。

【請求項10】 前記中心部における元素Eの含有量は原子比でE/(M+D+E) <0.01を満足し、前記表面部における元素Dの含有量は原子比でD/(M+D+E) <0.01を満足する請求項8または9に記載の電極構造体。

【請求項12】 前記中心部のLiM_{1 — a} D_a O₂ 及び前記表面部のLiM_{1 — b} E_b O₂ のMがCoであって、前記中心部の置換元素 Dは、Al、Mn、Ti,及びNi

からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記aは0.01<a<0.25の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素Eは、AI又は/及びMgを含む元素であり、前記bは0.01<b<0.25の範囲である請求項8乃至10のいずれかに記載の電極構造体。

【請求項13】 前記中心部のLi M_1 _ a D_a O_2 及び前記表面部のLi M_1 _ b E_b O_2 のMが N i であって、前記中心部の置換元素 D は、T i ,C o ,及びM n からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 a は 0 . 0 1 < a < 0 . 2 5 の範囲であり、且つ前記表面部の置換元素 E は、4 族,5 族,及び 1 4 族に属する元素からなる群から選ばれる少なくとも1種類を含む元素であり、前記 B は 0 . 0 1 < b < 0 . 2 5 の範囲である請求 8 乃至 1 0 のいずれかに記載の電極構造体。

【請求項15】 少なくとも正極、負極及び電解質を有するリチウム二次電池であって、前記正極として、請求項8乃至14のいずれかに記載の電極構造体を使用することを特徴とするリチウム二次電池。

【請求項16】 正極活物質材料として使用する、中心部と該中心部の表面を覆う表面部とからなる構成を有する正極活物質粒子について、前記中心部をαーNaFeO₂構造を有するLiMi‐。D。O₂(Mは、CoまたはNiであり、Dは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した遷移金属元素またはAlであり、M≠Dである)で構成し、前記中心部の外表面から前記粒子の最表面の間を前記表面部で占めるものとし、前記中心部の外表面から前記粒子の最表面の間を前記表面部で占めるものとし、前記をαーNaFeO₂構造を有するLiMi‐bEbO₂(Mは、CoまたはNiであり、Eは、前記MであるCoまたはNiの一部を置換した金属元素であり、M≠Eである、Eは、前記中心部の置換元素Dの種類及びaと、前記表面部の置換元素Eの種類及びaと、前記中心部の置換元素Eの種類及びaと、前記表面部の置換元素Eの種類及びbが異なる正極活物質粒子を仮想的に表わせる特定の原子集合体モデルを作製し、で連動が従うシュレディンガーの波動方程式を解く手法である密度汎関数法を用いて、前記表面部の前記M原子と前記O原子の結合力を評価することにより前記D元素および前記E元素の添加可能性を予測し、その予測に基づいて正極活物質材料の適否を判定方法。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 1 2

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0012]

定することを特徴とする正極活物質材料の適否判定方法に関するものでもある。

〔表面の結合力の算出方法〕

結合力の導出は、図2のフローチャートに示す方法により行った。以下この方法について詳しく説明する。計算方法は文献 H. Adachi et <u>al</u>, Phys. Soc. jpn, 875, 45 (1978) にある密度汎関数法を用いた。